POLYAMIDE COMPOSITION

Patent number:

JP59155426

Publication date:

1984-09-04

Inventor:

WASHIRII POTSUPE; YUUTSUAI CHIEN; RARII UEIN

OOTORII; JIYOERU ARUBAATO RICHIYAADOSON

Applicant:

STANDARD OIL CO

Classification:

- international:

C08L77/06; C08G69/26; C08K7/04; C08K7/14;

C08K7/20

- european:

C08G69/26K; C08K7/04; C08K7/20

Application number: JP19840026903 19840215
Priority number(s): US19830466899 19830216

Also published as:

国 EP0291096 (A2 国 EP0121984 (A2 国 EP0291096 (A3 国 EP0121984 (A3

EP0121984 (B2

more >>

Report a data error he

Abstract not available for JP59155426

Abstract of corresponding document: EP0291096

Novel crystalline copolymers and terpolymers having high heat deflection temperatures are prepared from hexamethylene diamine and either mixtures of terephthalic acid and adipic acid or mixtures of terephthalic acid, isophthalic acid and adipic acid.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩ 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩ 公開特許 公報 (A)

昭59-155426

(1) Int. Cl.³ C 08 G 69/26

C 08 K 7/04 7/14 7/20 識別記号

庁内整理番号 7142-4 J ④公開 昭和59年(1984)9月4日

発明の数 2 審査請求 未請求

C 08 L 77/06 7142-4 J

(全 14 頁)

90ポリアミド組成物

②特 願 昭59-26903

②出 願 昭59(1984) 2月15日

優先権主張 ③1983年2月16日③米国(US) ④1466899

⑩発 明 者 ワシリイ・ポッペ

アメリカ合衆国イリノイ州6014 8ロムパード・ノース・メイン ・ストリート105

⑫発 明 者 ユーツアイ・チェン

アメリカ合衆国イリノイ州6013 7グレン・エリン・マツキヤロ ン・ロード22ウエスト401

⑪出 願 人 スタンダード・オイル・カンパ

アメリカ合衆国イリノイ州シカ ゴ市イースト・ランドルフ・ド ライブ200

⑩代 理 人 弁理士 湯浅恭三 外4名 最終頁に続く

明細、温

1.〔発明の名称〕

ポリアミド組成物

- 2.(特許請求の範囲)
- 1) 次の反復成分:

A)
$$-NH-(CH_2)_6-NH-C-$$

$$0$$

$$\parallel$$

$$-C-$$

B)
$$-NH-(CH_2)_0-NH-C-$$

および

から成り、 A: B: Cの各単位のモル比が約60: 20:20から約90:5:5である、結晶性ポリアミドコポリマー。

2) A:B:Cの各単位のモル比が約65:25 :10か5約80:5:15である、特許請求の 稲曲第1項の組晶性ポリアミドコポリマー。

- 8) 成型された物体の形にある、特許請求の範囲 第1項に記載のポリアミドコポリマー。
- 5) 特許額求の範囲第4項に記載の射出成型組成物が約20から約50%のガラスフアイバー、ガラスピード、鉱物フアイバー、黒鉛フアイバーあるいはこれらの混合物から成り、かつ、射出成型組成物が約210℃から約805℃の加熱攪み温度をもつ、特許請求の範囲第4項に記載のポリアミドコポリマー。
- 6) ポリアミドがファイバーの形態にある、特許 湖水の範囲第1項に配散のポリアミドコポリマー。
 7) ポリアミドが被層体の形態にある、特許研求
 の範囲第1項に記載のポリアミド。
- 8) 次の反復成分:

$$\begin{array}{c} O \\ O \\ \parallel \\ C - C - \end{array}$$

および

9) 成型された物体の形にある、特許請求の範囲第8項に記載のポリアミドコポリマー。

1D) 成型組成物が約10から約60多のガラスファイバー、ガラスピード、鉱物フアイバー、無鉛フアイバー、 あるいはこれらの混合物から成り、かつ、射出成型組成物が約240でから約305での加熱閉み温度をもつ、 特許請求の範囲第7項に配職の射出成型したポリアミドコポリマー。
11) 成型組成物が約20から約50多のガラスフ

アイパー、ガラスピード、鉱物フアイパー、 黒鉛 フアイパー、 あるいはこれらの混合物から成り、 かつ、 射出成型組成物が約240 でから約305

と T A、 I A、 A A;からの適切に光垠された組成物は従来当楽に知られていなかつた。 同様に、 H M D A と前述の二酸類からの、射出成型性品質のポリマーを与える結晶性コポリアミドをつくる方法も従来当業において考えられなかつたものである。

関心のある文献は米国特許第3,558,288号

を含み、とれはポリエステルブレンドを開示しており、そのいくつかの成分は T A、 I A あるいは A A であるととができる。米国特許 第 4.218,509 号は各種のファイバーを開示している。 T A、 I A、 A A および H M D A の B 成分からの透明ターポリアミドが日本特許 B T 0 2 1 1 1 6 号に開示されている。 英国特許出願 6 0 4 / 4 9 は非晶質の T A、 A A A ー H M D A ポリアミドを開示しており、ドイン公開公報第 2,6 5 1 5 3 4 号は T A および I A ときわめて少量の A A を H M D A とともに含むファイバー形成性ランダムターポリアミドを開示しており、日本公開公報第 71018809、5 2 8 5 5 1 6 および 7 1 0 2 8 2 1 8 号は T A、

での加熱撓み温度をもつ、特許耐水の範囲第10 項に記載のポリアミドコポリマー。

12) ポリアミドがフアイバーの形にある、特許簡求の範囲第8項に配数のポリアミドコポリマー。

13) ポリアミドが機腐体の形にある、特許削水の 範囲第8項に配銀のポリアミド。

14) ナイロン 6 6 が全コポリアミド組成物の約 1 から約 9 9 重量 8 から成る、 特許 耐水の範囲第 1 項に記載の充塡組成物。

3.(発明の詳細な説明)

発明の背景

発明の分野

本発明の分野はヘキサメチレンジアミン(HMDA)と、テレフタル酸(TA)およびアジピン酸(AA)の混合物またはTA、インフタル酸(IA)およびAAの混合物のいずれかとの、結晶性コポリアミドまたはターポリアミドに関するものである。

約240 Cから約350 Cをこえる加燃協み温度をもつ、HMDAとTA、AA;およびHMDA

IA、AAおよびHMDAのポリアミドからのファイバーを開示している。その他の文献としては、米国特許第3.551.548号が含まれ、とれは非協質ポリアミドを開示し、米国特許第3.551.648号はアジピン酸からのコポリアミンに関するものであり、米国特許第4.238.603号は非晶質ファイバーに関するものであつてとのファイバーは本質上徐徐に流出する非晶質ファイバーをガラス転移温既以上の温度で加熱処理するときに結晶化し得る。とれらの文献をすべて概視すると、

HMDAとTAおよびAAの混合物とから、あるいはHMDAとTA、IA、およびAAの混合物とから、製造した結晶性コポリアミドは、約240 でから約805での加熱視み温度をもち約5,000から約40,000の分子散をもちかつ約20,000 psiから約40.000psi(約1400㎏/cm²から約2.800㎏/cm²)の抗張力をもつとれらのポリマーの充塡組成物を含めて、従来の当窓によつて考えられなかつたものであることが明らかである。

特別昭59-155426(3)

本発明の一般的目的は、ガラスフアイバー、ガラスピード、鉱物あるいはそれらの混合物で以て補強され、HMDAとTAおよびTAの混合物とから、あるいはHMDAとTA、IAおよびAAの混合物とから誘導されるポリアミドからつくられるプアイバーの製造方法を含む。

本発明者らは充塡成型コポリアミドがHMDAとTAおよびAAの混合物とから、あるいは
HMDAとTA、IAおよびAAの混合物とから、
のられることをことに発見したのである。HMDA
対TA対AAのモル比は約100/65/35か
ら約100/95/5の範囲にあるととができる。
HMDA対TA対AAの好ましい範囲は約100:
65:35から約100:80:20である。
HMDA:TA:IA:AAは約100:60:
20:20から約100:90:5:5である。
HMDA:TA:IA:AAの好ましい比は約

これらのコポリアミドは輸送設備用具において特に有用である。これらの充塡コポリアミトもまた ASTM法D790によつて測定するときに、約1.000,000から約8.000,000 psi(約70.000から約210,000 kg/cm²)をこえる曲げモシュラスをもつている。この性質は寸法安定性を必要とする応用に有利である。コポリアミトの分子量は約5.000から約40,000である。

本発明のコポリアミド組成物は約10から約60重量をのガラスフアイバー、ガラスピード。鉱物、あるいはそれらの混合物、あるいは黒鉛フアイバーで以て充填することができる。有利には、
で以て充填することができる。有利には、
の型用組成物は約20から約50重量をのがラス
とロード、鉱物、あるいは黒鉛フアイバーを合いないは黒鉛フアイバーを合いないは黒鉛フアイバーをらいる。本発明者らの研究では、コポリアシーにあらまれる成型品の高い加熱分温度がである。
よい。本発明者のの高いが表別の高いは黒鉛フアイバーで以下がよれるのの高いは黒鉛フアイバーで以下がいる約60重量を置換することによっているのがあるの重量を置換することにより

100:65:25:10から約100:80:5:15である。との結晶性ポリアミドは、ガラスファイバー、ガラスピード、鉱物、あるいはそれらの混合物で以て充城し成型するときは、 ASTM法D648によつて測定して、約240 でから約305での範囲の加熱増み温度をもつ。

るととができるととが示された。とれらのガラス 充填コポリアミドはガラスファイバー、ガラスピード、鉱物、あるいは風鉛充塡剤を使用しないで つくつた成型用は、かに経済的でよりはるかに経済的である。 エンジニアリング・プラスチックスとして的ポリストであるととによつでのみ間約を受けている。 トであるととによってのみ間約を受けている。 でって、本発明を用いると、とれによって固めいた。 ストを下げるととができるポリアミドの商業的応用 は大いに拡げるととができる。

本発明者らは我々の新規ポリアミドを使用してモノフィラメントをつくつた。この方法は単一スクリユー押出器で以て出発してフアイバーへ変換させるための熔融物を供給する。モノフィラメント用のダイはマルチフィラメント・ダイと類似である。このモノフィラメント法は速度のおそい操作であり、代表的には50から200フィート/分(16から60 π/分)である。熔融紡糸操作のためには、40から80フィート/分(12か

特別昭59-155426(4)

524m/分)がモノフイラメント加工のために 用いられた。一方モノフイラメントははるかに小 さい引落率で以て水で急冷した。 このモノフイラ メントを次いで加熱された引落し系で以て引出す。 このモノフィラメント引出しは加熱浴を用いる製 造系内でなされる。

本発明者らのポリアミド製造方法においては、 製造はプレポリマー部と最終的重縮合部に分ける ととができるのが適当である。プレポリマー部は 回分式、回分・連続式、完全連続式であつてよく、 1 個または 1 個以上の撹拌する適当な設計のタン 夕反応器から成る。との設階のプレポリマー生成 物はポリアミドオリゴマーであつて 0.1 から 0.2 de/gの内部粘度 (60/40フェノール/TC b)、 3 0 ℃)をもつ。

プレポリマーの回分式製造は高粘度物質を処理できる適切に設計した撹拌反応器のいずれかの中で実施してよい。二酸(所望比にあるTA、IA、およびAA)、HMDAおよび添加剤から成る供給原料物質を175下(79℃)で反応器へ装填

する。得られる溶液の水含有量は重量で15%より多くあるべきでない。温度を次にできるだけ早く500から600下(260から316℃)へ上げる。圧力は装置の限度まで上げさせる。目機温度に到達後、圧力を5から120分の間にわたつて大気圧へ下げる。ポリマーを次に反応器から流出させ不活性雰囲気下で捕捉する。プレポリマーを次に物砕し凝終的重縮合部へ供給する。第1 製

<u>第 1 製</u> ターポリアミドモノフィラメント

試料 Tm 熔酸温 デニール 伸び TA/IA/AA-HMDA (C) 底(C) (G/9000m) 多

組成 65/25/10-100 310 834

840 650 9.2

~900 ~115

1050 218

HMDAとTA、IAおよびAAとから成る本 発明者らの射出成型可能の結晶性ポリアミドコポ リマーは次の反復構造単位から成る:

$$A) -NH - (CH_1)_0 - NH - C - O - C -$$

B)
$$-NH-(CH_2)_0-NH-C-\bigcirc -C-$$

および

C) -NH-(CH₂)₆-NH-C-(CH₂)₆-CHMDA、TA、AAコポリアミドの場合には、 構造はA成分とC成分だけで構成される。A:C
の各単位分子比は約40:60から約90:10
である。本発明者らのコポリアミドの射出成型は
とのコポリアミドを約100から200での温度 に保つた金型の中へ射出することによつて遊成される。この方法においては、バレル温度が約 800から 3 5 0 ℃の場合に 2 0 秒から 1 分のサイクルが用いられる。これらの温度は成型されるポリアミトのTPとTmに応じて変るものである。これらのコポリアミトはすぐれた加熱撓み性とその他の物理的供質をもつている。

特開昭59-155426(5)

間であるのが好ましい。 5 mmから 5 0 mmの範囲の投いファイバーを用いることが可能であり、そして各々が 0.0 5 mmから 5 mmのフィラメントの長さをもつ短線雄も可能である。原則として、標準の商薬的等級のファイバーはどれでも、特にガラスファイバー、を使用してよい。 値径が 5 ジャ 5 0 ミンの範囲のガラスピアス せ も 宿強用材料として使用してよい。

補強されたポリアミドポリマーは任意の慣用的方法によつてつくつでよい。切断していないカラスフアイバーのいわゆるロービングストランドをポリアミド熔融物で以て被優し、次いで粒状化するのが適当である。有利には、切断ファイバーおよびガラスビードを粒状化コポリアミドと一緒にして、得られた混合物を慣用の押出器の中で熔融してもよく、あるいはまた、ファイバーをコポリアミドの中へ導入して適当な入口を通して押出器の中で熔融してもよい。射出成型条件は次の第2次に示す。

となしに反応程度を調節し得るので役に立つ。スチームはまた、本発明者らが供給原料中に水を全くまたは少量しか使用しないので、本方法にとつて有用である。圧力の調整を必要とするとき、登累さたは他の不活性ガスの使用は水の分圧を低力なけるで、塩からの水の放出をおこさせる。作業とにおける平衡スチーム分圧よ力を明からくるが、スチームのほかに不活性ガスを用いることが有利である。従来法においては、スチームは供給原料中の過剰水からくるが、我々の新規方法においては、余分の水は重縮合反応によつて発生される。

供給原料物質は本方法の第一段階、塩反応器、へいくつかの方法のいずれかで適当に導入するととができる。例えば、予め秤量した鉄塡物をロックホッパーを経て塩反応器へ供給するととができる。別の適当な方法はHMDAと二酸類のスラリー供給である。とれは回分式段階をより経費のかからない設備にかえる利点をもち、はじめの二つの段階における循環的操作の負の効果を減らす。

第 2 表

金型温度 100℃から200℃ 射出圧力 6,000から15,000psi (420から1050kg/cm²) 10秒から20秒間保持

背圧 1 U O から 1.0 O Opsi (7 か ら 7 O kg/cm²) サイクル時間 2 O 秒から 6 O 秒

押出器ノズル温度 820℃から840℃ パレル

先端加熱 800 でから850 で スクリユー回転数(回/分) 20から60

以下の與施例は本発明の好ましい具体化を描いている。とれらの契施例は単に解説の目的のためのものであり本発明の条件または領域に関して全く決定的なものであるとは考えていないととは理解される。

プレポリマー製造のための本題の好ましい方法 は四つの主要設備を利用する。これらは塩反応器、 サージタンクおよび熟成槽、および第一重縮合反 応器である。はじめの三段階においては圧力節調 用にスチームを用いるのが有利である。スチーム の使用は、わからない圧力連れにまどわされるこ

それはまた供給原料を工程の中へ導入する前の分析を容易にする。有利には、諸反応剤は押出端を経てペーストとして装塡することができる。このような原科供給系は供給原料物質を予熱でき、供給物中の水の水準を最少にすることを可能にする。この系の主な制約は高温分析政備を用いればならないことである。

塩反応器は、下向に流れる間隔羽根タービンによって撹拌される撹拌タンク反応器である。インペラーの選度は固体を反応するまで懸濁させて保持するのに十分な大きさでなければならない。 圧力能力は最低端点モノマー成分の備発を妨げるのに十分なものであるべきである。 塩反応器中の遊離水の水準は 0 多(無水供給原料物質)から約25から30多の秘囲であり得る。 これは原料供給の要請単項と相平衡の要請とによって支配される。少量の水が顕著な般固点降下を与え、各種の高触点塩類の加工性を改善する。

第二の容器はサージタンクまたは熟成槽である。 それは塩反応器と同じ圧力と温度にある。それは 二つの機能をもつ。それはこの塩反応器の回分式 操作を、ロックホッパー供給方式をとるときに逃 税式操作へ移す。それはまた塩に追加の滞留時間 を与えて十分に形成および安定化させる。との第 二の段階はまた未反応モノマーが重縮合反応器へ 通過する可能性を最小にする。このサージ反応器 は非撹拌式であり得るが、ゲル化に関する潜在的 問題は撹拌式反応器の使用を正当化する。サージ タンクまたは熱成槽は連続式供給系が与えられる ときには除いてよい。

本方法の第三段階は第一重縮合反応器である。 この反応器は連続式の撹拌タンク反応器であり、 前の二つの反応器と比べて減圧であり昇温である。 この反応器は間隔羽根のタービンまたは繋旋状端 のいずれかによつて撹拌することができる。 螺旋 状的はより高い生成物粘度を可能にし、 我々の敬 終的押出反応器における生産性を改善する。 本新 規方法において成功する重要な因子は内部粘度を 低く保つことによる第一重縮合反応器中の熔触物 のレオロジーの制御であつた。この概念は第一旅 縮合反応器中のゲル化およびポリマー付務の問題を扱小化させるものであるが、しかし、仕上げ反応器においてより多くの仕事が必要になる。第一 重縮合反応器と押出器との間の約合いは供給原料 中の水の水準の要求品質が変るにつれて各々の異 なる樹脂について異なる。

本法の最終的重縮合段階は二軸スクリュー式押出反応器である。との二軸スクリュー押出器は我々が製造する強靱で高融点の樹脂を容易に取扱うととができるので、本方法における一つの有利な構成部品である。ディスク・リング反応器、撹拌式ストランディング脱蔵器、および海膜蒸発器のような他のタイプの仕上げ反応器を利用するととができるが、しかし、これらのうちのあるものは我々の樹脂の高粘度を扱うのに困難があるかもしれない。内部粘度(I.V)は6少40フェノール/テトラクロロエタン中で30℃において測定する。

第 8 没

55/25/10(TA/	(IA/AA)—
堪反応器	中間反応器
450	425
450	450
_	_
_	$\overline{\cdot}$
5/25/10(TA/	(IA/AA) -
第一重縮合反応器	<i>∠ S K</i> − 8 0 押 出 器
8 5 0	大気圧
460	670
80分	2分
0.1 2	1.2 5
5/15/10(TA/	[A/AA)—
	場反応器 450 450 5/25/10(TA/ 第一重縮合反応器 850 460 30分 0.12

塩反応器

450

440

工程条件

旺力(PSIG)

帶宿時間(分) Ⅰ.V.(de/g)

温度(F)

B. ターポリナミト75/15/10(TA/IA/AA)ー HMDA

工程条件	第一重縮合反応器	ZSK-30 抑出器
圧力(PSIG)	865	· _ ·
温 度 ('F)	460	690 .
帶溜時間(分)	80%	2分
I.V. (d8/g)	0.1 2	1.0

無鉄は我々の方法において適切に用いることができる。これらの触媒は次の化合物を含む:
NaH₂PO₂、H₃PO₂、H₃PO₄、H₂SO₄、HCE、
Na₃PO₃、NaH₂PO₄・H₂O。 触媒の存在数は反応
剤の合計重量の約 0.0 1 から約 0.2 重量をに変り 得る。

中間反応器

450

415

輧	4		袭	
---	---	--	---	--

4 5 8 のガラスフアイバーを充城したポリアミド と 2 個のダイカスト金属の室温における機械的性質

伸び塞

	ASTM法D688	ASTM法D688
試 料	M psi	5 5
ナイロン 6,6	3 8.0	5.5
ダイカストMg	8 4.0	~8.0
ダイカストA8	3 5.0	~9.0
65/25/10	3 7.0	5.1
75/15/10	3 8.7	4.8
65/25/10 (60%ガラスフ アイバー)	4 0.2	4.8

	. #	げ .	
	梦	モジュラス	ノッチ付き アイゾット
		ASTM法	ノイノンド ASTM法
	D790	D790	D 2 5 6
			フイート・ポ
	M psi	MM psi	ンド/インチ
ナイロン 6.6	5 0, 3	1.84	8.4
ダイカストMg		6.50	
ダイカストA包	_	1 0.0 0	
6 5 / 2 5 / 1 0	5 1.5	185	a. 4
75/15/10	5 5,3	246	8.4
65/25/10(6		248	4.9
タガラスフアイバー	-,		
成型性:	良好。ナイロ	ン 6,6 より	もサイクル
H	時間が短かく	成型収縮が	小さい。
	引張り衝爆	加熟挖み温	庭
		(264p)	
	D 6 3 8	における)	
	フイート・ ポンド/平	ASTM法	
試 料	ホントノ T 方インチ	D 6 4 8 F	吸水率
	-		
ナイロン 6,6	97	498	0.65
ダイカストM9	_	_	
ダイカストA&	-		-
65/25/10	186	574	0.21
75/15/10	100	>580	0.15
65/25/10(60 ラガラスフアイバー		578	0.21
成型性: 1	, 复好。ナイロ 間が短かく成		

第 5 表

補強ターポリアミトおよび75/15/10・

TA/IA/AAターポリアミドの材料性質

			引强強度	引張伸び率
	発 無	ガラス	ASTM法	ASTM法
	フアイバ	フアイバ	D 6 3 8	D 6 3 8
献 料	- 96	- %	М рві	%
75/15/10	2 5	· 2 5	28.1	8, 0
75/15/10	0	4 5	3 8.7	4.8 .
				ノッチ付き
				アイゾツト
	曲げ兌	度 曲	ずモジユラス	ASTM法
	AST	M法 A	STM法	D 2 5 6
	D79	0	790	フイート・ポ
_ 献 料	M p	si MA	l psi	ンドノインチ
75/15/10	4 1.	6	274	1.6
75/15/10	5 5.	В	2.46	3.4
	į	加熱機る	- 偽 度	

•	(264 psiにおける) ASTM法D648	吸水率
<u></u>	<u> </u>	<u> </u>
75/15/10	580	0.2 4
75/15/10	580	0.1 5

. 第 6 段

65/25/10·TA/IA/AA8-#リア

ミトの高温における材料性質

、 T O PO MI C	ありるのが日	<u>—</u>	
•		31	張り
•		強 度	伸び率
	ガラスフ	ASTM法	· ASTM往
試験强度	アイバー	D688	D 6 8 8
F	95	M psi	#
65/25/10 TA/IA/AA	ターポリアミド	(アニール业	必要なし)
7 8	4 5	8 7.5	5.1
800	4 5	1 2.9	7.2
500	4 5	9.1	7.5
		曲 げ	
	強度	· +	ジュラス
試験温度	ASTM法D7	90 AST	'M'
F	M psi		IM psi
	,		·
73	5 0.1		1.7 0
800	2 0.2		0.9 1
5 O C	1 8.0		0.6.5

第 7 表

4 U O F (2 U 4 C) で熟成した 4 5 % のガ

ラスフアイ<u>バーを充</u>収した 6 5 / 2 5 / 1 U・

TA/IA/AAターポリアマイドの材料性質

		4 0 0 FK	おいて0時間	Ŋ
	引張り	引張り		曲げモジ
イルガ	強 腱	伸び率	曲げ強度	ユラス
ノツクス	ASTM法	ASTM法	ASTM法	ASTM法
1098	D638	D638	D790	D790
95	M psi		M psi	MM psi
0	3 2 3	4.2	4 6.1	177
1	2 9. 5	4.5	4 8.5	1.78
	• · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	4 0 0 F/C	おいて60(0 時間
O	1 5 5	2.3	2 8 9	161
1	2 5.7	3.5	3 3.8	1.78
	4 0	0.上におい	T1000	時間
0	10,2	17 (41%)	10.5 (22#)	L06 (60%)
	182 (634%)		321 (738%)	1.73 (97\$)

第 9 表

45%のガラスフアイバーを充塡したナイロン

6,6 \(6 \) 5 \(2 \) 5 \(1 \) 0 \(- T A \) \(I A \) \(A A \) \(A A \)

ーポリアミドの材料性質

試 料	引張り強度 ASTM法 D688 M psi	引張り伸び率 ASTM法 D688 を	曲げ強度 ASTM法 D790 M psi
1: A	STM標準条	件	•
ナイロン 6,6	8 8.0	5,5	5 0.8
65/25/10	8 7.9	5.1	5 1 5

2. 1000時間水浸荷後 ナイロン6.6 20.9(68%) 4.9(89%) 29.1(57%) 65/25/10 25.9(68%) 8.6(70%) 41.1(80%)

3. 平衡条件 ナイロン 6,6 1 7.5 5.5 2 6.5 . (2 6 0 0 時間の水浸漬)

第 8 · 表

6 5 / 2 5 / 1 0 · T A / I A / A A # -

ポリアミド機関体の材料強度

		Æ	網成型
12層	8 樹		IT -t-
ガラス	無鉛	温 度	
重量多	容 積 多	F	psi
65/25/10 TA/IA/AA	ターポリアミ	, *	
7 1		655	600
_	6 0	650	6 O U
	6 0	655	600
	曲げ		
強 腱		モジユラス	水平剪断力
ASTM	法	ASTM法	ASTM法
D790)	.D790	D 6 3 8
M ps	;	MM psi	М рв і
65/25/10T	A/IA/AA	メーポリアミト	,
1 0 9.3		4.4 7	9.1 9
1 3 0.0		9.6 6	9.7 6
1 3 7.0		9.8 7	9.8 0

加熱撈外温度

		NAW LEADER. TOTAL		
		(264 psi		
	曲げモジユラス	における)		
	ASTM供	ASTM法		
	D790	D 6 4 8	吸水率	寸法変化
<u></u> 試料	ММ рві	F	<u>#</u>	<u>#</u>
1. AS	TM模準条件		•	
ナイロン 6,6	1.84	498	0.65	0.04
65/25/10	185	574	0.21	0.00
2. 10	0.0時間水浸	資後		
ナイロン 6,6	0.95(51%)	480	8,81	0.14
65/25/10	1.79 (97%)	571	0.99	0.05
8. 平衡	5条件			
ナイロン 6,6	0.88	464	476	0.24
(2600)				
65/25/10			1.43	0.08
(2600時	間の水浸液)			
	(ガラスフアイバー	-55%,2600	時間の水	(役徴)
			1.08	0.02
	•			

爽 施 例 A

モル比65/25/10/100のTA/IA/

AA/HMDAのターポリアミド:

200-800 F(98-149℃)へ予熱した4CVへリコーン反応器の中へ反応剤を装填す

10

ターポリアミドの機械的性質

グーポリフミ		<u>K</u>
突験番号	4 ÇV 3 1	4CV37
TA/IA/AA モル比	55/15/80	65/25/10
実験時間 分	. 115	47
キャツピング削,モル比Sa	2 <i>B A</i>	抓
ж ^в	有	無
安定剤 ^c	ж	有
樹脂内部粘度, de/g	1.12	1.3 6
引服強度	•	
ASTM D638	•	
降伏時 psi	d	15,000
彼断時 psi	1 2.8 0 0	1 3 9 0 0
引服伸び率		
ASTM D638		
降伏時,多	d .	7.8
破断時,多	4.4	1 8 2
曲げ強度, psi	_	2 1,5 0 0
ASTM D790		
モジユラス,psi	4 5 7,0 U O	4 4 7.0 0 0

る。		温	废	椆	節	を	6	0	5	F	(8	1	8	С)	rc	盿	足	し	Æ.
挺	*	23	は	紴	為	速	度	(4	7	r	pm)	YC	あ	る	0	伩	応	73 73	Œ
カル	t	1	6	分	T	1	2	0	p	s i	(8.	4	lv9	/	m 2)	۲C	上	る	0
熔厂	独	物	猫	度	は	4	3	8	F.	(2	2	6	Ţ)	て	あ	る		岌	尼
器用	E	カ.	は	熔	融	物	础	Œ	から	4	7.	1	F	(2	4	4	С)	^	£
ds i	3	ے	'n	ĸ	5	分	យ្យ	1	2	0	p	s i	(8.	4	κg	1	21A 2)	で	制
御-	ţ	る		反	疕	器	Æ	カ	を	次	K	2	分	(国	K	わ	Æ	っ	τ	1 (0 (
рв	i	(o.	:7	kg	1.0	an ²)	~	下	け	る	0	凤	낂	器	Æ	カ	を	焓	怹
物	届	烶	'ns	5	8	0	F	(8	0	4	c)	rc	逵	す	る	ま	て	1 (0 0
p 8	i	(7	kg	1	:m2	•)	٧C	お	61	τ	罁	筯	す	る	۰	苡	吃	器	ŧ	次
rc	6	分	[4]	て	大	覢	Œ	~	下	げ	る	•	貀	鞀	ガ	ス	を	ゆ	っ	<	ŋ
اع	Ź	応	G	~	適	用	す	る		熔	怹	物	温	脡	は	大	涭	Œ	て	5	分
後(C	6	0	9	F	(3	2	1	r)	ĸ	逄	す	る		闵	ũ	を	次	ĸ
俘」	Ł	ঠ	世	る	٥	嚉	脂	Ø	内	部	粘	废	を	測	定	ا		1	.8	5	
d l	· ?/	18	T	あ	る		試	験	侍	間	は	5	0	分	て	あ	る	۰			

ノッチ付きアイゾット, フィート・ポンド/インチ	0.7	1,2
ASTM D256		
加熱撓み 盛度 F (264psiにおける)	194	226
ASTM D648		•
引張衝撃 , フィート・ ポンド/平方インチ	3 9	136
ASTM D688		
a. B'A-安息香酸	•	
b. 有の場合には、2	25.69の脱イ	オン水をバ
ッチに対して使用し	· t .	

d. 試験した棒は破断前に降伏を示さなかつた。

ムをパッチに対して使用した。

c. 有の場合には、 0.0 8 % の次亜燐酸ナトリウ

	•					
 100	771 4	111	111/17	4 40 11 72	3 L	· A +01 +A A -

.·		3 (5	挺 り
試科配号	ガラスフアイバー ダ	強 度 ASTM法 D638 M psi	伊が华 ASTM法 D638
1 0 CV 2 7	4 5	8 2.1	8.8
2SK 185	4 5	8 1.9	4.8
75/15/10	4 5	8 4.5	5.1

	曲	げ		
- Add May 10	D790	モジユラス ASTM法 D790	D 2 5 6	
<u> </u>	M psi 45.9	MM psi 2.0 1	$\frac{f t - \ell b / i n}{2.7 7}$	
ZSK 185	4 6.4	1.8 9	3.4 5	
75/15/10	5 8.9	1.7 7	2.9 0	

	加熱挽み温度 (264psiに対な) ASTM法D648 F	ポリマー内部粘度 (フエノール/ テトラクロロエ タンの 60/40 榕液。80 ℃にお いて。)(de/8)
10CV27	> 5 8 0	0.9 7
ZSK 185	> 5 8 0	. –
75/15/10	> 5 8 0	1.0 2

べて成型前に一夜浴斑燥した。試験枠をポイ・マ シン (Boy machine)上で射出成型した。物理試 験はASTM標準法に従つて災陥した。結果を次 表に示す。

ナイロン 6.6 とターポリアミド (TPA)(65/ 2 5 / 1 0) のプレンドの材料性質

		31 5	挺 り
ナイロン・ TPA比	ガラスフ ア イバー・	強 度 ASTM法 D688 M p8i	伸び率 ASTM法 D638
100/0	0	9.07*	7 2.5 *
100/0	4.5	3 2.8	5.1
100/0	6 0	3 7.4 _.	5.2
80/20	0	1 1.8	4.9
80/20	4 5	3 2.2	4.9
80/20	6 0	4 1.1	5.6
60/40	0	1 2.7	4.5
60/40	4.5	3 4.7	5.0
60/40	6 U	4 2.0	5.8
40/60	0	1 1.8	3.7
40/60	4 5	3 1.8	4.6
40/60	60	8 9.1	4.4

一連のターポリアミドノナイロン 6,6 のプレン ドをつくつた。使用したナイロンはデユポン社の ザイテル101であつた。

ターポリアミドは100Vへリコーン反応器中 τ 6 5 / 2 5 / 1 0 · T A / I A / A A-HMDA の組成でつくつた。とのターポリアミドの内部粘 **度は 1.0 2 de/8**である。この試験に使用したガ ラスファイバーは<math>PPG社のPPG3540であ つた。ガラスフアイバーで補強をたは補強しない。 ターポリアミドとナイロン 6,6 のプレンドは排出 配合なしの乾式混合によつてつくつた。材料はす

表(統き) 表(続き)

		· 4	ነ ብቼ ሃን ·		曲	げ	ノッチ付き
			ま 伸び率		強度	モジユラス	アインジト
		ASTM			ASTM法	ASTM法	ASTM在
ナイロン・	ガラスフアイ			ナイロン・	D790	D790	D 2 5 6
TPA比		<u>M ps</u>	<u>i</u> #	TPA比	M psi	MM psi	$f i - \theta b / i n$
20/80	0	8,7					. =
20/80	4 5	320		60/40	1 8.9	0.45	0.7
20/80	6 0	8 8.4	4.7	60/40	4 7.5	1.5 0	4.0
0/100	0	1 2 6	3.9	60/40	6 8.9	2.4 2	4.5
0/100	4.5	3 7.7	5.2	•			٠.
0/100	6 0	4 0.2	4.8	40/60	1 9.8	0.5 2	0.7
* との試れ	4は10,50	0 psi (7 5	3 5 log / cm²)	40/60	4 6.8	1.5 6	8.7
の降伏強服	度をもち、解	伏時伸び率に	15.0%であ	40/60	.6 2.6	2.8 7	4.6
つた。						•	•
	曲	H		20/80	2 4.0	0.5 6	0.7
			ノッチ付き	20/80	4 9.5	1.7 5	8.1
ナイロン・	強 度 ASTM法 D790	モジユラス ASTM法 D790	アイゾツト ASTM法 D256	20/80	6 4.6	2.5 2	4.6
TPALL	M 78 i		ft-eb/in				
				0/100	2 0.8	0.58	0.8
100/0	1 5.1	0.8 5	0.8 4.5	0/100	4 8.6	1.6 1	3.4
100/0	5 1.7	1.6 4	4.5 5.1	0/100	5 9.0	2.4 8	4.9
100/0	. 5 8.2	2.1 6	0. i	0/100	5 9.0	2.4 8	4.9
80/20	1 7.8	0.41	0.5	•			
80/20	4 9.5	1.5 5	8.9				
80/20	6 0.0	2.8 6	4.8				

	加熱視み温度	
	(264 <i>ps</i> iにおける)	
ナイロン・	ASTM法D648	吸水率
TPAH	<u> </u>	% .
100/0	163	0.8 9
100/0	472	0.5 0
100/0	4 7 6	0.8 6
80/20	179	0.8 4
80/20	485	0.4 2
80/20	490	0.8 0
60/40	2 2 5	0.6 7
60/40	489	0.8 5
60/40	493	0.2 5
40/60	2 0 5	0.5 2
40/60	5 2 0	Ú.2 8
40/60	5 1 7	0.2 0.
20/80	2 2 3	0.8 6
20/80	5 4 8	0.2 2
20/80	5 5 8	0.2 2
0/100	2 3 0	0.5 6
0/100	565	0.2 9
0/100	578	0.2 1

に止める。回分、操作時間は 4 5 分である。 樹脂 内部粘度は 1.3 5 de/8 である。

反応速度をさらに早くする場合には、反応器圧力は十分な熔線物温度に達して疑固を防げるまで $100psi(7lg/cm^2)$ 以上に保つべきである。 このととはTAのパーセンテージが高いほど特にあてはまる。

<u>~哭 施 例 D</u>

約0.2から0.8の内部粘度をもつ75/15/10·アA/JA/AA-HMDAの組成のプレポリマーをまず10CVへリコーン反応器中でつくつた(実験番号10CV30~85)。このプレポリマーを粉砕、乾燥し次いで連続的に、第13 決実験2-225に記載の条件に従つて2SK-30二軸スクリユー押出器反応器へ供給した。色の良いゲルを含まないペレットが得られた。このポリマーは1.16 d8/gの内部粘度をもつていた。

寒 施 例 *E*

約 0. 2 か 5 0. 3 の内部粘度をもつ 8 5 / 1 5 · TA/IA-HMDA 組成のプレポリマーを 1 0 CV

奥 施 例 C

反応剤を予熱したヘリコーン反応器中へ装塡す る。熔融物温度は171下(77℃)である。温 度制御は605°F(818C)に設定する。 撹拌 器は最高 rpm (48) に設定する。伝熱油を次に適 用した(320°F、160°C)。上部空間をN: で以てパージし、次いで反応器排気口を閉ぢる。 熔触物温度は16分間で488下(226℃)に 上昇した。反応器圧力は120 psi(8.4kg/cm²) である。 反応器圧力は熔融体温度が472下 (244℃) に上がつたときに120 psi(8.4 · 19/cm²)で5分間調節する。反応器圧力を次に 100 psi(7 kg/cm²)へ落とす(10 psi/分 -0.749/分)。反応器圧力を、熔融物温度が 580 F(804℃) に上がつたときに100 psi(7kg/cm²)で調節する。反応器は次に大気 圧へ排気する(20psi/分=1.4kg/分)。ゆ

ヘリコーン反応器の中でつくつた(契験番号10 CV45~51)。上記の例と同様、プレポリマーを粉砕、乾燥し、次いで連続的に、第13契変験 Z-231の操作条件に従つてZSK-30二 軸スクリユー押出器反応器へ供給した。色の良い ゲルを含まないペレットが得られた。ポリマーは 0.85 de/8の内部粘度をもつていた。

つくりとNェで以てパージする。反応を次に視ち

<u>與 施 例 F</u>

爽 施 例 G

約0.25から0.80の内部粘度をもつ65/15 /10/10: TA/IA/AA/TMA: HMDA

組成物のプレポリマーをEGP装置(実験番号 7835-138)でつくつた。プレポリマーを 粉砕、乾燥し、次いで異験2P-1205の作菜 条件に従つて2SK-80二軸スクリュー押出器 反応器へ供給した。色の良いゲルを含まないペレ ツトが得られた。ポリマーの内部粘度は 1.1 8 de/8であつた。上記の四つのポリマーについて の 2 S K - 8 0 押出器反応器操作条件は第 1 3 表 に示す。

生徴脂および45%のガラスファイバーを充塡 した樹脂の試験棒をアーブルグ・マシン上で射出 成型した。試験結果を第川表に示す。

第 13

ポリアミドおよびポ	りしアミドー	1ミド)樹
脂についてのZSK・	- 3 0 押 出 器 反 原	心器作業条件
プレポリマー実験番号	10CV30~85	10CV 45~5 1
プレポリマー内部粘度	0.2~0.3	0.2~0.8
2SK-80 実験番号	Z-225	Z-231
材料,TA/IA/AA/TMA	75/15/10/0	85/15/0/0
バレル温度,F		
带 1	-400	170
带 2	505	620
带 8	670	680
带 4	655	668
带 5	620	640
帝 6	600	620
熔敝物温度	615	6 4 5
スクリユー rpm	100	100
スクリユートルク、多	8 8	8 2
ポリマー内部粘度 , d8/8	1.1 6	. 0.8 5

ブレポリマー実験番号	EGP-4	EGP-138
プレポリマー内部粘度	0.1 2~0.1 6	0.25~0.80
ZSK-30実験番号	ŻP-1115	ZP-1205
材料.TA/IA/AA/TMA	65/25/10/0	65/15/10/10
バレル温度 F		
带 1	6 2 5	400
帯 2	6 4 5	5 1 0
带 8	610	645
带 4	590	665
带 5	600	6 U O
帶 6	600	6 0 0
熔般物温度。F	610	610
スクリユー , . rpm	5.0	200
スクリユートルク。多	20-80	5 5
ポリマー内部粘度, de/8	1.0 2	1.1 3
		•

					
			扱り	曲げ	
武料記号	ガラスフ アイパー ダ	強度 M psi	伸び率	強度 M psi	モジユラス MM psi
Z-225	0	11.5	4.6	282	0.5 6
	4 5	8 5.4	5.2	548	1,81
$Z-28^{^{\circ}}1$	0	116	·5.0	1 7.0	0.5 1
	45	36.6	4.9	545	210
ZP-1115	. 0	1 8,5	2 5.5	285	0.50
	4 5	8 4 5	4.5	50.5	1.7 5
ZP-1205	· 0	15.5*	1 4.6 *	282	0.50
	4.5	884	8,9	46.6	1.95
	ノッチイ			7815	挽み温度
	アイゾット		引援街		6 4 psi
	フィート		1-1-		ける)
試料記号	<u>ンド/1</u>	<u> </u>	<u>・ド/イン</u>		<u> </u>
Z-225	1.0		80.		256
	. 2.7		95	>	> 5 8 0
z-231	1.5		5 5		275
	3.7		165	>	> 5 8 0
ZP-1115	1.8		9 0		285
	1.7		95		540
ZP-1205	1.4		9 1		220

7 2

5 2 7

第 14 要 生およびガラスファイバーを45%充塡したポリアミド およびポリ(アミド-イミド)樹脂の代製的材料性質

2.3

特開昭59-155426(13)

* これらの試料は16,700 psi(1160kg /cm²)の降伏強度および6.75の降伏時伸び率 において降伏する。

一般的手順

塩を次のようにつくる:二酸モノマーとジアミンモノマーを回分式反応器へ装填し、との反応器は間隔羽根のタービンをもち適当な温度と圧力の定格をもつものであり、均質な塩溶液が得られる。代表的には425下から450下(218℃から232℃)および450から550psig(31.5から38.5kg/cm²)である。水、触媒、シリコーン油端末キャッピング剤、および可塑剤を含めた油が分も塩反応器に導入する。塩の水含有量は、重量で25%におよぶととができる。好ましい範囲は重量で約13から17%である。

塩をポンプを通して計量し圧力を1500-5000 psig (105-350kg/cm²)へ上げる。 得られるプレポリマーを次に予熱帯中に通しそこの温度を約425下乃至約450下(約218 で乃至232で)から約550下から約625下

モノマー頻:10**多ヘキサメチレンジアンモニ** ウムアジペート

> 65 多ヘキサメチレンジアンモニ ウムテレフタレート

25 多ヘキサメチレンジアンモニ ウムイソフタレート

水分含量:15%(重量)

手順:二酸類、シアミン類および水を窒温の塩 反応器へ装塡した。はじめの装塡は合計で36ポ ンド(50g/モル)であつた。追加の装塡は各 々7.2ポンド(10g/モル)であり、塩反応器 を回分方式で操作するのでロック・ホンパーを通 して供給した。塩反応器は5ガロンの撹拌タンク 反応器であり、間隔羽根タービン、油シャケット、 可変速駆動および内部コイルを備えていた。

塩反応器に装塡してしまうと、それを不活性ガスで以てパーシして425下(218℃)へ加熱した。圧力は塩中の水分を平衡圧に到達させ次い

(約288℃から約829℃)へ上げる。ここで の全備溜時間は25から50秒である。得られる プレポリマーを次化コントロール・バルブを通し kg/cm²・ゲージ)の圧力においてエアロゾル・ミ ストを生成させ、このポリマーを次に管状フラッ シュ反応器中に通す。との反応器はポリマーへ高 い熱流速を提供するよう設計されており、約650 Fから約1000F(約343Cから約538C) の陰温をもち、熔触物温度範囲はフランシュ反応 器中を通して約500 Fから約750 F(約260 から約399℃)である。反応器中の全間額時間 は供給速度と圧力を基準にして約0.1秒から約 20秒である。(内部粘度(LV)は60/40フ エノール/テトラクロロエタン中で80℃におい て御定する。)

便宜的には、ポリマーを実施例日および I において 2 S K と命名する二軸スクリュー反応器のスクリュー上で直接に射出しさらに分子母を増加させる。

で不活性ガスで以て調節することによつて 4 8 0 psig (3 3.6 psig (3 3.6 psig) へ 股定した。回分操作方式においては塩はある範囲の滞留時間をもつ。それは約 1 0 0 分が平均である。また回分式操作の結果として、塩調製部において第二のサージタンクを含めることが必要であつた。この槽は、 4 2 5 F(2 1 8 C) および 4 5 0 psig (3 1.5 psig) であつたが、 装塡物添加中に塩反応器を隔離するために使用した。

塩の部分から出ると、塩を容積型ポンプへ 140 ミクロンのフイルター中を通過させた。ポンプを通る温度は 4 2 5 F(2 1 8 C)で保つた。圧力はポンプ中で 1 8 0 0 ps i g (1 2 6 M/cm²・ゲージ)へ上げた。ポンプの次に、塩溶液は予熱帯中に通し 6 0 0 F(3 1 6 C)へ加熱した。圧力は予熱器中の蒸気形成を妨げた。予熱器中の滞溜時間は 4 0 秒であつた。

塩は探査コントロールバルブを通してフラツシュ反応器に入り、そこで圧力を1800psig か5400psig (12.6kg/cm²・ゲージから28

特別昭59-155426(14)

フラッシュ反応器を出たのち、我々のブレポリマーは 0.2 0から 0.2 4 de/8 の内部粘度(フェノール/TCE)をもつていた。それを押出器のスクリュー上へ直接に射出した。 蒸気の除去を容易にするために開放式スクリューを用いた。 スクリュー上の最小充填量を維持するために 2 0 0 rpmのスクリュー速度を用いた。 温度は射出情において 6 2 0 下(3 2 7 で)であつたが、ダイヘッドにおいて 6 0 0 下(3 1 6 で)へ徐々に低水でした。押出器の次に、ポリマーストランドは水でした。押出器の次に、ポリマーストランドは水で中を通過し、次いでペレット化された。平均の生成物内部粘度は 1.2 0 de/8 であり、標準偏差は

6 時間の突厥を通じて 0.0 9 *d & / 8* であつた。合 計生成量はポリマー 6 4 ポンドであつた。

爽 施 例 1

モノマー類:10 m ヘキサメチレンジアンモニ ウムアジペート

> 75 多ヘキサメチレンジアンモニ ウムテレフタレート

> 1 5 多ヘキサメチレンジアンモニ ウムイソフタレート

水分含量:15%(重量)

比マスフロー: 149ポント/時・平方インチ

反応器壁温: 7 0 0 T

圧 カ:100 psig

熔融物温度: 5 8 4 Fから6 4 2 F

生成物内部粘度:(フエノール/TCE) 管: 0.40 dB/8

ZSK: 1.20 de/9

特 許 出 顔 人 スタンダード・オイル・カンパニー

代 理 人 弁理士 湯 改 恭 三

(外4名)

第1頁の続き

⑦発 明 者 ラリー・ウエイン・オートリイ アメリカ合衆国イリノイ州6053 2ライル・レイク・バリー・ド ライブ4793

⑦発 明 者 ジョエル・アルバート・リチヤードソン アメリカ合衆国イリノイ州6056 5ネイパーヴィル・コウブ・コート1643